# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 63156011 A

(43) Date of publication of application: 29.06.88

(51) Int. CI

C01F 7/02 C08K 3/22 C08K 3/22

(21) Application number: 61304824

(22) Date of filing: 19.12.86

(71) Applicant:

**SUMITOMO CHEM CO LTD** 

(72) Inventor:

HARATO TAKUO NABESHIMA SABURO **OGAWA TORU** 

## (54) SPHERICAL ALUMINA FILLER FOR PACKING **SEALING RESIN**

### (57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the titled filler having excellent fluidity and using for producing a semiconductor device little deteriorating property, by subjecting spherical alumina particles obtained by the high-temp. thermal spray method to the hydrothermal treatment.

CONSTITUTION: The spherical alumina filler having 2W100µm mean particle size is obtained by treating an starting alumina having 0.1W100µm mean particle size contg. ≤0.3wt% soda with the high-temp, thermal spray method. The titled filler is obtained by putting the

above-mentioned particle in a pressure container such as an autoclave made of glass or stainless steel, etc., and subjecting the particle to a soda removing treatment that is practiced by subjecting the particle to the hydrothermal treatment at <sub>≥</sub>2kg/cm<sup>2</sup> pressure, at ≈120°C and for ≈30min after adding water as an extracting agent and extracting a soluble sodacomponent. Then, a thermosetting resin composition for sealing is obtained by blending the obtained filler with a thermosetting resin such as an epoxy resin and together with a cross linking agent such as 2-ethyl-4-methylimidazol, silane coupling agent and carbon black, etc.

COPYRIGHT: (C)1988, JPO& Japio



の日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

昭63 - 156011

@Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和63年(1988)6月29日

C 01 F C 08 K 7/02

CAMKAE

6939-4G

A - 6845 - 4J審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

図発明の名称

封止用樹脂充塡用球状アルミナ成形体

21)特 更 57361 - 304824

昭61(1986)12月19日 22出

72)発 眀 F 考

卓

東京都中央区日本橋2丁目7番9号 住友化学工業株式会

鳥 ②発 明 沯 縕

郎  $\equiv$ 

大阪府大阪市東区北浜5丁目15番地 住友化学工業株式会

愛媛県新居浜市惣開町5番1号 住友化学工業株式会社内

社内

②発 明 老 願

②出

45 Ш 透

人 住友化学工業株式会社 大阪府大阪市東区北浜5丁目15番地

光凞 外1名 20代 理 弁理士 諸石

1. 発明の名称

封止用樹脂充塡用球状アルミナ成形体

- 2. 特許請求の範囲
  - (1) 高温溶射法にて得た球状アルミナ成形体を水 熱処理してなる封止用樹脂充塡用球状アルミナ 成形体。
  - (2) 水熱処理の温度が120で以上、圧力が2㎏ ノcal以上で処理時間が30分以上である事を特 做とする特許請求の範囲第1項記載の封止用樹 脂充壌用球状アルミナ成形体.
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は電気部品や電子部品を封止するため に用いる封止用熱硬化性樹脂に充填して用いる 球状アルミナ成形体に係り、更に詳細には高温 溶射法にて得た球状アルミナを水熱処理してな る封止用樹脂充塡用球状アルミナ成形体に関す るものである.

(従来技術の説明)

半導体素子を樹脂中に封止して用いる場合、 素子の発熱を封止樹脂を介して外部に放散させ る必要がある。そのため封止樹脂中に熱伝導性 の良い無機質充塡剤を配合して封止樹脂の熱伝 進性を高め、素子からの熱の放散を効率良くさ せることが一般的に行われている。このような 毎趨充遺割としては、シリカまたはアルミナが、 広く用いられているが、然伝導性の点ではアル ミナが優れており封止樹脂中に充壌することか ら、流動性の良いものが必要である。

波動性の良いすなわち球状のアルミナを得る 方法としては、高温溶射法、スプレードライし た顆粒を焼結する方法、転動造粒等で造粒した ものを焼結する方法等がある。しかしながら、 各々の方法には以下のような問題点があった。

先ず、スプレードライした顆粒を焼結する方 法では、焼結時に顆粒内のみならず顆粒間でも 焼粘が起こり、その後粉砕しても球状の独立し た粒子が得られにくい。また造粒によるもので も同様のことが予想される。さらにこの造粒法 では、充填剤として必要な数μmから数百μm の粒子を作ることが非常に困難である。

そして共通の欠点として焼結後の粒子表面が 凹凸を有し流動性が著しく劣っているというこ とがあげられる。

これに対し、高温溶射法によって作られる球 状アルミナは、前述のような他の方法に比べれ ば粒子の表面が平滑で流動性において著しく優 れており、封止用樹脂充填剤として好適である。

しかしながら、この様に流動性に優れる高温 充 は 対 は に よ り 得 られた 球状アルミナ 成 形 体 も で 変 到 と し で 安 量 に 使 用 される 場 合 に は 雄 価 で て い る 事 が 要 求 される 事 に よ り 得 られる す れる ・ の は ま に な り 得 られる アルミナ が 使 用 される ・ の 数 造 に て れ っ と よ よ り 得 られる アルミナ は 製 造 と に な り こ 3 重量 % ~ 約 0.5 重量 % ~ 約 1 と し て い な 封 止 用 樹 脂 に 慢 入 し た 水 分 に よ っ て N a ・ イ よ い う は 出 し 半 導 体 素 子 の 特性 を 低 下 さ せ る と い う

## (本発明が解決しようとする問題点)

かかる事情下に鑑み、本発明者等は復動性に 優れ廃価でかつ半導体素子の特性の劣化が少な い封止用樹脂充壌用球状アルミナ成形体を得る べく鋭意検討した結果、原料アルミナ粉末を高 温溶射法にて成形して得られた球状アルミナを 水熱処理し、封止用樹脂充塡剤として適用する 場合には上記目的を全て満足し得る事を見出し 本発明を完成するに至った。

## 〈問題を解決するための手段〉

すなわち本発明は高温溶射法にて得た球状アルミナ成形体を水熱処理してなる封止用樹脂充 域用球状アルミナ成形体を提供するにある。

以下、本発明をさらに詳細に説明する。

本発明の球状アルミナ成形体の製造に用いる アルミナは、公知の製造方法、例えばバイヤー 法、アンモニウムミョウバンの熱分解法或はア ルミニウムアルコキサイドの熱分解法等により 得られたアルミナであれば特に制限されないが、 通常パイヤー法により得られたアルミナが麻価 問題を有する。

それ故パイヤー法で得られた水酸化アルミニウ ム或はアルミナを公知の脱ソーダ法(例えば① 水酸化アルミニウムを硫酸溶液で温潤し、これ を600℃以下の温度で焼成した後、可溶分を 洗浄除去する方法・・・特公昭38-2615 5号公報。②水酸化アルミニウムを0.1~5% のアンモニア水又はアルミニウム塩水溶液と共 に110~ 250℃で処理する方法・・・特 公昭36-630号公報。或いは③アルミナ又 はアルミナ水和物粉末を密閉オートクレープ中 に充環し水を加え350で以上、圧力200kg ノロ以上の高温、高圧下で熱処理する方法・・ ・特公昭39-13455号公報等) により帆 理しソーダ合有量を約0.01~0.1重量%程度 まで低下させた後これら質気、質子部品用途へ の適用が行われているが、該脱ソーダ処理をし た後のアルミナを原料として高温熔射法により 得た球状アルミナを用いても半導体素子の特性 低下の改良は未だ満足し得るものではない。

である事より適用される。

原料用アルミナの平均粒子径は約0.1μm~約100μm、好ましくは平均約20μm~約50μm、ソーダ含有量は、約0.3重量%以下好ましくは低ソーダ処理等を施した約0.05重量%以下のアルミナ粉末が用いられる。

本発明においてアルミナ粉末は高温溶射法に て通常平均粒子径約2 μm~約100 μmの球 状アルミナ成形体とされるが、核高温溶射法は 原料アルミナ粉末を高温火炎中に通過させ溶融 または半溶融状態とした後、冷却する公知の方 法であり、より具体的には特開昭57-958 77号公報或は特開昭59-97527号公報 記載の方法を採用すれば良い。

このようにして得られた球状アルミナ成形体は次いで水熱処理に施される。 設水熱処理方法としては球状アルミナ成形体をオートクレープのような加圧容器中に入れ、更に抽出剤として水を加えた後、約2 K g // c m f (ゲージ圧)以上の加圧下で約120 で以上の温度に保持す

# 特開昭63-156011(3)

る事により、球状アルミナ成形体中に含まれる 可溶性ソーダ分を抽出し、脱ソーダ処理を行う ものである。

オートクレープ中での保持温度は高温高圧であるほど、その抽出速度が早く好ましいが、好適には、約150℃~約250℃、約4㎏/ od ~約50㎏/ od の温度及び圧力範囲が用いられる。また該温度での保持時間は保持温度が高い程短くてよいが約150℃~約250℃の温度では30分~20時間の保持で十分であり、処理条件は経済性を考慮して適宜選定すればよい。

また本発明の水熱処理に用いる加圧容器に関しても特に制約されることは無く、ガラス製、ステンレス製、鋼製等の通常のオートクレーブが用いられる。球状アルミナ成形体はこれらの加圧容器中に抽出剤と一緒にそのまま投入して撹拌下または、撹拌しないで脱ソーダ処理を行うこともできる。撹拌下では処理に要する時間を短縮することが可能であるが、加圧容器、撹拌機等よりの汚染が懸念される場合には球状で

状アルミナ成形体とした後水熱処理する方が、 半導体素子の特性低下が少ない事を勘案するな らば、高温溶射による球状化の際、ソーダ分が アルミナと反応しβーアルミナとなり抽出され やすくなること、更には樹脂と接するアルミナ 要面近傍に存在するNa・イオンの殆んどが予 め苛酷な水熱処理により溶出されている事に寄 因するものと推察される。

### 〈発明の効果〉

このようにして得られた本発明の封止用樹脂 充塡用球状アルミナ成形体は流動性に優れる事 は勿論、従来の低ソーダアルミナよりなる球状 アルミナ成形体に比較してもこれを用いてなる 半導体素子の特性劣化が奢しく改善されるもの で、その工業的価値は頗る大なるものである。 (実施例)

以下、実施例により本発明を更に詳細に説明するが、本実施例は本発明の一実施様態を示すものであり、これによって本発明が制約されるものではない。

ルミナ成形体を抽出剤と共にテフロン製、石英 製、ガラス製などの適当な容器中にいれ、その 容器を加圧容器に挿入して実施するか、オート クレープ中に断続的にまたは連続的に水または 熱水を供給し洗浄しつつ水熱処理を行えばよい。

水熱処理後の球状アルミナは抽出液より濾過、 遠心分離等の方法によって分離され、さらに水 等によって洗浄され、次いで乾燥して用いられ る

本発明の球状アルミナ成形体が適用される封 止用樹脂は当該分野に於いて適用されるもので あれば特に制限されるものではなく、最も代妻 的にはエポキシ樹脂等の熱硬化性樹脂が挙げら れる。

以上詳述した本発明の球状アルミナ成形体が何故、封止用樹脂充塡材として優れた特性を示すのか理由は詳らかでないが、予じめ水熱処理をし低ソーダ化したアルミナ粉末を原料として特ちいた高温溶射法による球状アルミナ成形体に比較し、末処理の原料アルミナ粉末を用い球

# 実施例1.2

バイヤー法により得られた水酸化アルミニウムを1200セ×2時間焼成、ソーダ含有量0.26%のアルミナ粉末(試料A)を得た。このアルミナ粉末100重量部と水100重量部をオートクレーブ中に入れ180セ、11kg/cd、2時間で水熱処理した後、水洗乾燥し、ソーダ含有量0.03%のアルミナ粉末(試料B)を得た。このようにして得た試料A.Bのアルミナ粉末を粉末濾度2.5でプロパンー酸素火炎中に各々供給し、放冷篩別して平均粒子径2.5μmの球状アルミナ成形体を製造した。

次いで得られた球状アルミナ成形体1kgとイオン交換水8000mをモッケル製オートクレーブに入れ180℃、11kg/cdで2時間保持し水熱処理を行った後、炉過、洗浄、乾燥した。

このように処理した球状アルミナのブレッシャー・クラッカーテスト (イオン交換水中で球状アルミナが508アルミナ/500m & イオ

# 特開昭63-156011(4)

ン交換水となるようにし、121でで20時間保持し、溶液の導電率を測定)を行った。 測定結果を表1に示す。

また、上述の水熱処理された球状アルミナ 6 0 0 重量部と、エポキシ当量 1 8 7 のピスフェノールA型エポキシ樹脂 1 0 0 重量部、 2 ーエチルー 4 ーメチルイミダゾール 4 重量部、 シランカップリング剤(ェーグリシドキシブロピルトリメトキシシラン) 2 重量部、カーポンプラック 1 重量部を三本ロールで混合し、エポキシ樹脂組成物を製造した。

次いで得られたエポキシ樹脂組成物を用い、 半導体案子をディスペンサーを用いて封止後、 80℃、2時間更に150℃、4時間保持する 事により硬化した。これらの封止サンプルを用 いて、プレッシャー・クラッカーテスト(12 1℃、2kg/cd)にて作動不良発生を時間の経 過により比較することで半導体素子の特性劣化 を評価した。その結果を表1に示す。

比較例1、2

実施例1で用いたと同じ球状アルミナ成形体を水熱処理を行わず、実施例1と同様の処理を行った。その結果を表1に示す。

#### 比較例 3

水酸化アルミニウムに対し1 重量%の塩化水 素を含浸させた後、電気炉で1 2 0 0 ℃ 2 時間 焼成し、次いで水洗乾燥した。

このようにして得られたソーダ合有量の少ないアルミナを用いて実施例1.2と同様の球状アルミナ成形体を得た。これを水熱処理を行わず実施例1.2と同様の処理を行った。結果を表1に示す。

## 比較例4

実施例1の試料Bより得られた球状アルミナ 成形体を沸騰水(100℃)中で48時間煮沸 した後、温水で十分に洗浄して濾過、乾燥した。このように処理した球状アルミナのブレッシャー・クッカーテストを行った。またこの球状アルミナを充塡剤として用い、実施例1と同様の評価を行った。瀕定結果を表1に示す。

妻 1

	球状アルミナ 成形体の物性		PCT 処理後の 溶液中の	PCT 建程率。	エポキシ樹脂組成物 封止サンブルの作動 不良発生時間	僻 考
	中心径 (μπ)	Na ±0 (%)	ソーダ溶出量 Na g O (PP=)	(1/ μΩ·ca)	个及完全时间 (hr)	
実施例 1	2 5	0.26	< 10	< 10	3 2 0	試料Aを使用
実施例 2	2 5	0.03	< 10	< 10	360	武科8を使用
比較例1	2 5	0.26	500	100	2 4	
比較發 2	2 5	0.03	100	7 0	3 0	
比較到3	2 5	0.01	3 0	5 0	3 6	
出级到4	2 5	0.03	1.5	20	4 8	

<sup>\*</sup>PCT (プレッシャー・クッカーテスト) 後、溶液の薄電率を測定した。